



02007161305040008



# ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

## ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 716

13 Μαΐου 2004

### ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

#### ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος KLARITHRIN.....	1	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος STERYLIP.....	18
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος KLAROXIN.....	2	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ANGELIQ.....	19
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DEPAREx.....	3	Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος εμβολίου κατά της Ηπατίτιδας Β' RE-COMBIVAX.....	20
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος KATHARGON.....	4	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος ALENDRONATE SODIUM/MENTINOBA... ..	21
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ALLURENE.....	5	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DOCTIVERINE.....	22
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος SIVINAR.....	6	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PANADOL COLD & FLU®.....	23
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος LALIDE.....	7	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PRAVOSTIN.....	24
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος LOWCHOLID.....	8	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος SIMVASTATIN/ΕΝΟΡΑΣΙΣ.....	25
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ALPIDER.....	9	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος LIPOMIN/GENEPHARM.....	26
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DARGOL.....	10	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος SIMVALID.....	27
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος EGELIF.....	11	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος CLARIBACTRON.....	28
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος STAREZIN.....	12	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος RITRAN.....	29
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος LIPOREX.....	13	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος CHLAMYDICIN.....	30
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος LUBRILAC.....	14	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος RICLEMED.....	31
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος SIMVASTATIN/NORMA.....	15	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος RITHROPROL.....	32
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος SOTOVASTIN.....	16	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος AVIPRO.....	33
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος OSTOMAX.....	17	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DERIZIC.....	34

**ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ**

(1)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος KLARITHRIN.

**ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ**

Με την αριθ. 21716/19.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα KLARITHRIN.

Δραστική ουσία: CLARITHROMYCIN.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Επικαλυμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 500mg/TAB.

Δικαιούχου προϊόντος: IAPHARM ΚΑΛΟΦΩΛΙΑ ΝΙΚΗ & ΕΥΑΓΓΕΛΟΣ ΟΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: IAPHARM ΚΑΛΟΦΩΛΙΑ ΝΙΚΗ & ΕΥΑΓΓΕΛΟΣ ΟΕ

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(2)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος KLAROXIN.

**ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ**

Με την αριθ. 21717/19.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 Α6/9392/91 της κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα KLAROXIN.

Δραστική ουσία: CLARITHROMYCIN.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Επικαλυμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 250mg/TAB.

Δικαιούχου προϊόντος: IASIS PHARMACEUTICALS LTD UK.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: IASIS CHEMIPHARMA ΑΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(3)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DEPAREX.

**ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ**

Με την αριθ. 21154/15.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DEPAREX.

Δραστικές ουσίες: ALENDRONATE SODIUM TRIHYDRATE.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Δισκίο 10mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: VIOFAR ΕΠΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VIOFAR ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(4)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος KATHARGON.

**ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ**

Με την αριθ. 21152/15.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα KATHARGON.

Δραστική ουσία: SODIUM PHOSPHATE DIBASIC + PHOSPHORIC ACID.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Διάλυμα πόσιμο (24.4+10.8)g/45ml.

Δικαιούχου προϊόντος: MEDIFAR LTD, ENGLAND.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: FARMEDIA ΑΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(5)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ALLURENE.

**ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ**

Με την αριθ. 13306/03/31.3.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ALLURENE.

Δραστική ουσία: ESTRADIOL HEMIHYDRATE + DROSPIRENONE.

Μορφή/Περιεκτικότητα: FC.TAB (1+2)mg/TAB.

Δικαιούχου προϊόντος: SCHERING AG GERMANY.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SCHERING ΕΛΛΑΣ ΑΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(6)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος SIVINAR.

**ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ**

Με αριθ. 21157/15.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα SIVINAR.

Δραστική ουσία: SIMVASTATIN.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Επικαλυμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 80mg/TAB.

Δικαιούχου προϊόντος: ANΦΑΡΜ ΕΛΛΑΣ ΑΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ANΦΑΡΜ ΕΛΛΑΣ ΑΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(7)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος LALIDE.

**ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ**

Με την αριθ. 18041/30.3.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορη-

γείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LALIDE.

Δραστική ουσία: NIMESULIDE.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Πόσιμο εναιώρημα 50mg/5ml.

Δικαιούχου προϊόντος: PHARMACYPRIA HELLAS AE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: PHARMACYPRIA HELLAS AE.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(8)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος LOWCHOLID.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις αριθ. 18043, 18045/30.3.2004 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LOWCHOLID.

Δραστικές ουσίες: SIMVASTATIN.

Μορφή/Περιεκτικότητα: F.C.TAB 40mg/TAB και 80mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: BIOFAR LTD, U.K.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BIOMEDICA - CHEMICA AE.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(9)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ALPIDER.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 18047/30.3.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ALPIDER.

Δραστική ουσία: FUSIDIC ACID + BETAMETHASONE VALERATE.

Μορφή/Περιεκτικότητα: CREAM 2%+0.1%.

Δικαιούχου προϊόντος: ΒΕΛΚΑ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΒΕΛΚΑ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(10)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DARGOL.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 18049/30.3.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DARGOL.

Δραστική ουσία: ALENDRONATE SODIUM TRIHYDRATE.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Δισκία 10mg/TAB.

Δικαιούχου προϊόντος: KLEVA ΕΠΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: KLEVA ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(11)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος EGELIF.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 8729/15.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα EGELIF.

Δραστική ουσία: CLARITHROMYCIN.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Επικαλυμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 500mg/TAB.

Δικαιούχου προϊόντος: LEOVAN MARIA ΛΕΩΝ & ΣΙΑ ΕΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: LEOVAN MARIA ΛΕΩΝ & ΣΙΑ ΕΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(12)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος STAREZIN.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 47137/03/30.3.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα STAREZIN.

Δραστικές ουσίες: SIMVASTATIN.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: F.C.TAB 40mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: COCHRANE LIMITED, ENGLAND.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: LEOVAN MARIA ΛΕΩΝ & ΣΙΑ ΕΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(13)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος LIPOREX.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 65679/03/30.3.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LIPOREX.

Δραστικές ουσίες: SIMVASTATIN.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: F.C.TAB 80mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: ALVIA AE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ALVIA AE.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(14)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος LUBRILAC.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 18040/30.3.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LUBRILAC.

Δραστικές ουσίες: HYPROMELLOSE.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα μιας δόσης 1,6mg/0,5ML Single dose.

Δικαιούχος προϊόντος: ORBITALE PHARMACEUTICALS LTD, ISLE OF MAN, ENGLAND.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ZWITTER PHARMACEUTICALS LTD, GREECE.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(15)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος SIMVASTATIN/NORMA.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις αριθ. 21180, 21181, 21183/15.4.2004 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό σκεύασμα SIMVASTATIN/NORMA.

Δραστικές ουσίες: SIMVASTATIN.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 20mg/TAB, 40mg/TAB και 80mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: NORMA HELLAS AE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NORMA HELLAS AE.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(16)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος SOTOVASTIN.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 21153/15.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα SOTOVASTIN.

Δραστικές ουσίες: SIMVASTATIN.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: FC.TAB 80mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: BROS ΕΠΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BROS ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(17)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος OSTOMAX.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 21179/15.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορη-

γείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα OSTOMAX.

Δραστικές ουσίες: ALENDRONATE SODIUM TRIHYDRATE.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Δισκία 10mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: UNI-PHARMA ΚΛΕΩΝ ΤΣΕΤΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: UNI-PHARMA ΚΛΕΩΝ ΤΣΕΤΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(18)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος STERYLIP.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 21184/15.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα STERYLIP.

Δραστικές ουσίες: SIMVASTATIN.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 40mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: SANOFARM ΑΒΕΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SANOFARM ΑΒΕΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(19)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ANGELIQ.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 1308/03/31.3.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ANGELIQ.

Δραστική ουσία: ESTRADIOL HEMIHYDRATE + DROSPIRENONE.

Μορφή/Περιεκτικότητα: FC.TAB (1+2)mg/TAB

Δικαιούχος προϊόντος: SCHERING AG GERMANY

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SCHERING ΕΛΛΑΣ ΑΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(20)  
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος εμβολίου κατά της Ηπατίτιδας Β' RECOMBIVAX.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 27649/9.6.2003 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος εμβολίου κατά της Ηπατίτιδας Β' RECOMBIVAX.

Δραστική ουσία: HEPATITIS B' SURFACE ANTIGEN.  
Μορφές: Πόσιμο εναιώρημα 10mcg/1 ML, 5mcg/05,ML και 40mcg/1 ML

Δικαιούχου σήματος: AVENTIS PASTEUR MSD SNC, FRANCE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BIANEΞ AE.

Κατόπιν αιτήσεως της Εταιρείας BIANEΞ A.E.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(21)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος ALENDRONATE SODIUM/MENTINOBA.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 21178/15.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό σκεύασμα ALENDRONATE SODIUM/MENTINOBA.

Δραστικές ουσίες: ALENDRONATE SODIUM TRIHYDRATE.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Δισκία 10mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: MENTINOBA ABEE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MENTINOBA ABEE.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(22)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DOCTIVERINE.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 21156/15.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DOCTIVERINE.

Δραστικές ουσίες: SIMVASTATINE.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 20mg/TAB

Δικαιούχος προϊόντος: DOCTUM ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Κ. ΓΙΟΚΑΡΗΣ & ΣΙΑ ΕΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: DOCTUM ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Κ. ΓΙΟΚΑΡΗΣ & ΣΙΑ ΕΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(23)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PANADOL COLD & FLU®..

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 51545/03/5.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα PANADOL COLD & FLU®.

Δραστική ουσία: PARACETAMOL + PSEUDOEPHEDRINE HYDROCHLORIDE.

Μορφή/Περιεκτικότητα: FC.TAB (500+30)mg/TAB.

Δικαιούχου προϊόντος: SMITHKLINE BEECHAM PLC, ΑΓΓΛΙΑ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: GLAXOSMITHKLINE AEΒΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(24)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PRAVOSTIN.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 21175/15.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα PRAVOSTIN.

Δραστική ουσία: SIMVASTATIN.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 80mg/TAB.

Δικαιούχου προϊόντος: MINEPBA ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MINEPBA ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(25)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος SIMVASTATIN/ΕΝΟΡΑΣΙΣ.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις αριθ. 21172, 21173, 21174/15.4.2004 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό σκεύασμα SIMVASTATIN/ΕΝΟΡΑΣΙΣ.

Δραστικές ουσίες: SIMVASTATIN.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 20mg/TAB, 40mg/TAB και 80mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: ΕΝΟΡΑΣΙΣ ΑΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΕΝΟΡΑΣΙΣ ΑΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(26)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος LIPOMIN/GENEPHARM.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις αριθ. 9201, 9202 και 9200/5.4.2004 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LIPOMIN/GENEPHARM.

Δραστική ουσία: SIMVASTATIN.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Επικαλυμένα με λεπτό υμένιο δισκία 20, 40 και 80mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: GENEPHARM ΑΕ.  
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: GENEPHARM ΑΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(27)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος SIMVALID.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις αριθ. 21169, 21170, 21171/15.4.2004 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα SIMVALID.

Δραστικές ουσίες: SIMVASTATIN.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 20mg/TAB, 40mg/TAB και 80mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: ΑΝΤΩΝΙΟΣ ΠΟΛΥΧΡΟΝΗΣ ΤΟΥ ΜΑΡΙΝΟΥ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΑΝΤΩΝΙΟΣ ΠΟΛΥΧΡΟΝΗΣ ΤΟΥ ΜΑΡΙΝΟΥ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(28)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος CLARIBACTRON.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 21164/15.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CLARIBACTRON.

Δραστικές ουσίες: CLARITHROMYCIN.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 250mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: VITA LONGA LTD, BRITISH ISLES, U.K.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΑΝ ΑΒΕΕ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ & ΕΜΠΟΡΙΑΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(29)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος RITRAN.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 19938/6.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα RITRAN.

Δραστικές ουσίες: CLARITHROMYCIN.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: FC.TAB 500mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: FARMAMUST ΕΠΕ.  
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: FARMAMUST ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(30)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος CHLAMYDICIN.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 21162/15.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CHLAMYDICIN.

Δραστική ουσία: CLARITHROMYCIN.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 500mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: HEREMCO ΦΑΡΜ/ΘΗΚΗ ΕΠΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: HEREMCO ΦΑΡΜ/ΘΗΚΗ ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(31)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος RICLEMED.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 21167/15.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα RICLEMED.

Δραστικές ουσίες: CLARITHROMYCIN.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: F.C.TAB 250mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: PHARMACYPRIA HELLAS ΑΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: PHARMACYPRIA HELLAS ΑΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(32)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος RITHROPROL.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 40031/03/19.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα RITHROPROL.

Δραστικές ουσίες: CLARITHROMYCIN.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 500mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ PROEL ΕΠΑΜ. Γ. ΚΟΡΩΝΗΣ ΑΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ PROEL ΕΠΑΜ. Γ. ΚΟΡΩΝΗΣ ΑΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(33)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος AVIPRO.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 21714/19.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορη-  
γείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγρά-  
φου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης,  
άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα  
AVIPRO.

Δραστική ουσία: ALENDRONATE SODIUM TRIHY-  
DRATE.

Μορφή/Περιεκτικότητα: Δισκία 10mg/TAB.

Δικαιούχου προϊόντος: Α.ΔΗ.ΦΑΡΜ. ΕΠΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Α.ΔΗ.ΦΑΡΜ. ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(34)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος DERIZIC.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την αριθ. 21713/19.4.2004 απόφαση του ΕΟΦ χορη-  
γείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγρά-  
φου 1 της Α6/9392/91 κοινής υπουργικής απόφασης,  
άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DE-  
RIZIC.

Δραστική ουσία: CLARITHROMYCIN.

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Επικαλυμένο με λεπτό υμένιο  
δισκίο 500mg/TAB.

Δικαιούχου προϊόντος: BEVO ΑΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BEVO ΑΕ.

Η Διευθύντρια  
ΑΓΓ. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

**ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ****ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ**

ΚΑΠΟΔΙΣΤΡΙΟΥ 34 \* ΑΘΗΝΑ 104 32 \* FAX 210 52 21 004  
ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ: <http://www.et.gr> – e-mail: [webmaster@et.gr](mailto:webmaster@et.gr)

**Πληροφορίες Α.Ε. - Ε.Π.Ε. και λοιπών Φ.Ε.Κ.: 210 527 9000-4**  
**Φωτοαντίγραφα παλαιών ΦΕΚ - ΒΙΒΛΙΟΘΗΚΗ - ΜΑΡΝΗ 8 - Τηλ. (210)8220885 - 8222924**  
**Δωρεάν διάθεση τεύχους Προκηρύξεων ΑΣΕΠ αποκλειστικά από Μάρνη 8**

**ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΚΑ ΓΡΑΦΕΙΑ ΠΩΛΗΣΗΣ Φ.Ε.Κ.**

<b>ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ</b> - Βασ. Όλγας 227	(2310) 423 956	<b>ΛΑΡΙΣΑ</b> - Διοικητήριο	(2410) 597449
<b>ΠΕΙΡΑΙΑΣ</b> - Ευριπίδου 63	(210) 413 5228	<b>ΚΕΡΚΥΡΑ</b> - Σαμαρά 13	(26610) 89 127
<b>ΠΑΤΡΑ</b> - Κορίνθου 327	(2610) 638 109		(26610) 89 105
	(2610) 638 110	<b>ΗΡΑΚΛΕΙΟ</b> - Πλ. Ελευθερίας 1	(2810) 396 409
<b>ΙΩΑΝΝΙΝΑ</b> - Διοικητήριο	(26510) 87215	<b>ΛΕΣΒΟΣ</b> - Πλ. Κωνσταντινουπόλεως	(22510) 46 888
<b>ΚΟΜΟΤΗΝΗ</b> - Δημοκρατίας 1	(25310) 22 858		(22510) 47 533

**ΤΙΜΗ ΠΩΛΗΣΗΣ ΦΥΛΛΩΝ ΕΦΗΜΕΡΙΔΟΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ****Σε έντυπη μορφή:**

- Για τα ΦΕΚ από 1 μέχρι 16 σελίδες σε 1 euro, προσαυξανόμενη κατά 0,20 euro για κάθε επιπλέον οκτασέλιδο ή μέρος αυτού.
- Για τα φωτοαντίγραφα ΦΕΚ σε 0,15 euro ανά σελίδα.

**Σε μορφή CD:**

Τεύχος	Περίοδος	EURO	Τεύχος	Περίοδος	EURO
Α'	Ετήσιο	150	Αναπτυξιακών Πράξεων	Ετήσιο	50
Α	3μηνιαίο	40	Ν.Π.Δ.Δ.	Ετήσιο	50
Α'	Μηνιαίο	15	Παράρτημα	Ετήσιο	50
Β'	Ετήσιο	300	Εμπορικής και Βιομηχανικής Ιδιοκτησίας	Ετήσιο	100
Β'	3μηνιαίο	80	Ανωτάτου Ειδικού Δικαστηρίου	Ετήσιο	5
Β'	Μηνιαίο	30	Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων	Ετήσιο	200
Γ	Ετήσιο	50	Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων	Εβδομαδιαίο	5
Δ'	Ετήσιο	220	Α.Ε. & Ε.Π.Ε	Μηνιαίο	100
Δ'	3μηνιαίο	60			

- Η τιμή πώλησης μεμονωμένων Φ.Ε.Κ. ειδικού ενδιαφέροντος σε μορφή cd-rom και μέχρι 100 σελίδες σε 5 euro προσαυξανόμενη κατά 1 euro ανά 50 σελίδες.
- Η τιμή πώλησης σε μορφή cd-rom δημοσιευμάτων μιας εταιρείας στο τεύχος Α.Ε. και Ε.Π.Ε. σε 5 euro ανά έτος.

Τα παραπάνω cd-rom διατίθενται ύστερα από σχετική παραγγελία και αφορούν Φ.Ε.Κ. που έχουν δημοσιευθεί μετά από το έτος 1994.

**ΠΑΡΑΓΓΕΛΙΑ ΚΑΙ ΑΠΟΣΤΟΛΗ Φ.Ε.Κ. :** τηλεφωνικά : 210- 9472555, fax :210- 9472556 internet : <http://www.et.gr>.

**ΕΤΗΣΙΕΣ ΣΥΝΔΡΟΜΕΣ Φ.Ε.Κ.**

Σε έντυπη μορφή	Από το Internet
Α' (Νόμοι, Π.Δ., Συμβάσεις κτλ.)	225 €
Β' (Υπουργικές αποφάσεις κτλ.)	320 €
Γ' (Διορισμοί, απολύσεις κτλ. Δημ. Υπαλλήλων)	65 €
Δ' (Απαλλοτριώσεις, πολεοδομία κτλ.)	320 €
Αναπτυξιακών Πράξεων και Συμβάσεων (Τ.Α.Π.Σ.)	160 €
Ν.Π.Δ.Δ. (Διορισμοί κτλ. προσωπικού Ν.Π.Δ.Δ.)	65 €
Παράρτημα (Προκηρύξεις θέσεων ΔΕΠ κτλ.)	33 €
Δελτίο Εμπορικής και Βιομ/κής Ιδιοκτησίας (Δ.Ε.Β.Ι.)	65 €
Ανωτάτου Ειδικού Δικαστηρίου (Α.Ε.Δ.)	10 €
Ανωνύμων Εταιρειών & Ε.Π.Ε.	2.250 €
Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων (Δ.Δ.Σ.)	225 €
Πρώτο (Α'), Δεύτερο (Β') και Τέταρτο (Δ')	-
	450 €

Για την παροχή δικαιώματος ηλεκτρονικής πρόσβασης σε Φ.Ε.Κ. προηγούμενων ετών, η τιμή προσαυξάνεται πέραν του ποσού της ετήσιας συνδρομής έτους 2004, κατά 25 euro ανά έτος παλαιότητας και ανά τεύχος.

- \* Οι συνδρομές του εσωτερικού προπληρώνονται στις ΔΟΥ (το ποσό συνδρομής καταβάλλεται στον κωδικό αριθμό εσόδων ΚΑΕ 2531 και το ποσό υπέρ ΤΑΠΕΤ (5% του ποσού της συνδρομής) στον κωδικό αριθμό εσόδων ΚΑΕ 3512). Το πρωτότυπο αποδεικτικό είσπραξης (διπλότυπο) θα πρέπει να αποστέλλεται ή να κατατίθεται στην αρμόδια Υπηρεσία του Εθνικού Τυπογραφείου.
- \* Η πληρωμή του υπέρ ΤΑΠΕΤ ποσού που αντιστοιχεί σε συνδρομές, εισπράττεται και από τις ΔΟΥ.
- \* Οι συνδρομητές του εξωτερικού έχουν τη δυνατότητα λήψης των δημοσιευμάτων μέσω internet, με την καταβολή των αντίστοιχων ποσών συνδρομής και ΤΑΠΕΤ.
- \* Οι Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις, οι Δήμοι, οι Κοινότητες ως και οι επιχειρήσεις αυτών πληρώνουν το μισό χρηματικό ποσό της συνδρομής και ολόκληρο το ποσό υπέρ του ΤΑΠΕΤ.
- \* Η συνδρομή ισχύει για ένα ημερολογιακό έτος. Δεν εγγράφονται συνδρομητές για μικρότερο χρονικό διάστημα.
- \* Η εγγραφή ή ανανέωση της συνδρομής πραγματοποιείται το αργότερο μέχρι την 31ην Δεκεμβρίου κάθε έτους.
- \* Αντίγραφα διπλοτύπων, ταχυδρομικές επιταγές και χρηματικά γραμμάτια δεν γίνονται δεκτά.

**Οι υπηρεσίες εξυπηρέτησης των πολιτών λειτουργούν καθημερινά από 08.00' έως 13.00'**

**ΑΠΟ ΤΟ ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ**